## \* ATENT COOPERATION TRE

### **PCT**

#### **NOTIFICATION OF ELECTION**

(PCT Rule 61.2)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year)
25 May 2001 (25.05.01)

International application No.
PCT/EP00/07993

International filing date (day/month/year)
16 August 2000 (16.08.00)

ETATS-UNIS D'AMERIQUE
in its capacity as elected Office

Applicant's or agent's file reference

Priority date (day/month/year)
25 August 1999 (25.08.99)

IBSCHER, Bernd et al

1	. The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	20 March 2001 (20.03.01)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2	. The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
	·

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Juan Cruz

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

**Applicant** 

THIS PAGE BLANK (USPTO)

### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Application No.:

U.S. National Serial No.:

Filed:

PCT International Application No.:

PCT/EP00/07993

### **VERIFICATION OF A TRANSLATION**

### I, Susan POTTS BA ACIS

Director to RWS Group plc, of Europa House, Marsham Way, Gerrards Cross, Buckinghamshire, England declare:

That the translator responsible for the attached translation is knowledgeable in the German language in which the below identified international application was filed, and that, to the best of RWS Group plc knowledge and belief, the English translation of the international application No. PCT/EP00/07993 is a true and complete translation of the above identified international application as filed.

I hereby declare that all the statements made herein of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true; and further that these statements were made with the knowledge that willful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such willful false statements may jeopardize the validity of the patent application issued thereon.

Signature of Director:

For and on behalf of RWS Group plc

Date: January 16, 2002

Post Office Address:

Europa House, Marsham Way,

Gerrards Cross, Buckinghamshire,

England.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# **PCT**

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

F-777		A				· ,	<del> </del>
Aktenzeich	en de:	s Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORG	EHEN		lung über die Übersendung d Prüfungsberichts (Formblatt	
Internationa	ales A	ktenzeichen	Internationales Anmelde	datum(Tag	g/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat	/Tag)
PCT/EPC	0/07	993	16/08/2000			25/08/1999	
Internationa A61K9/12		tentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation und	IPK			
Anmelder							
MERCKL	E GI	MBH et al.					
		rnationale vorläufige Prü stellt und wird dem Anm				onalen vorläufigen Prüfun	g beauftragten
2. Diese	r BEF	RICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlich	n dieses	Deckblatts.		
u	nd/od	ler Zeichnungen, die geä	ndert wurden und diese	em Berich	nt zugrunde	tter mit Beschreibungen, liegen, und/oder Blätter m t 607 der Verwaltungsrich	nit vor dieser
Diese	Anla	gen umfassen insgesam	t 1 Blätter.		F		-
3. Diese	_	icht enthält Angaben zu f	-				
11	⊠ □	Grundlage des Berichts Priorität					
111			Gutachtens über Neuhe	eit. erfind	erische Tätio	gkeit und gewerbliche Anv	wendbarkeit
IV		Mangelnde Einheitlichk		,		<b>J J</b>	
V	×	Begründete Feststellun	g nach Artikel 35(2) hin			der erfinderischen Tätigk zung dieser Feststellung	eit und der
VI		Bestimmte angeführte l	Jnterlagen				
VII		Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeld	ung			
VIII		Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen A	nmeidun	g		
Datum der	Einreid	chung des Antrags		Datum d	ler Fertigstellu	ng dieses Berichts	
20/03/20	01			03.12.20	001		
	auftraç	nschrift der mit der Internatio gten Behörde: opäisches Patentamt - P.B. 5		Bevolima	ächtigter Bedie	ensteter	STORES AND TO STORE STORES
0))	NL-2	2280 HV Rijswijk - Pays Bas		Epskar	mp, S		
<del></del>		+31 70 340 - 2040 Tx: 31 69 +31 70 340 - 3016	от еро пі	Tel Nr -	+31 70 340 28	157	Stand State As

Tel. Nr. +31 70 340 2857

عور المالية

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/07993

I.	Grund	lage	des	Beri	ichts
----	-------	------	-----	------	-------

1.	Auf ein	forderung nach Arti	ridene der internationalen Ann ikel 14 hin vorgelegt wurden, ge hm nicht beigefügt, weil sie keir i:	elten im Rahm	en dieses Berichts als	s "ursprünglich	
	1-4	,6-24	ursprüngliche Fassung				
	5		eingegangen am	19/10/2001	mit Schreiben vom	18/10/2001	
	Pat	entansprüche, Nr.	:				
	1-2	3	ursprüngliche Fassung			-	
	Zei	chnungen, Blätter	:				
	1/6	-6/6	ursprüngliche Fassung				
		\$28 <sub>7 (</sub>					
2.	die	internationale Anmo	ne: Alle vorstehend genannten eldung eingereicht worden ist, z hts anderes angegeben ist.				
		Bestandteile stand gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache lelt es sich um	zur Verfügu	ng bzw. wurden in die	eser Sprache	
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke	der internatio	nalen Recherche eing	gereicht worden ist (na	iC
		die Veröffentlichur	gssprache der internationalen .	Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).		
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke .2 und/oder 55.3).	der internatio	nalen vorläufigen Prü	fung eingereicht worde	er
3.			nternationalen Anmeldung offer e Prüfung auf der Grundlage de				е
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher F	orm enthalten	ist.		
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in	computerlesba	arer Form eingereicht	worden ist.	
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form	eingereicht w	orden ist.		
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer	Form eingere	eicht worden ist.		
			B das nachträglich eingereichte Ilt der internationalen Anmeldur				
			die in computerlesbarer Form entsprechen, wurde vorgelegt.	erfassten Info	rmationen dem schrif	tlichen	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/07993

4.	Auf	grund der Anderunge	n sind folger	nde Ui	nterlagen fort	getallen:	•		
		Beschreibung,	Seiten:						
		Ansprüche,	Nr.:						
		Zeichnungen,	Blatt:						
5.		Dieser Bericht ist oh angegebenen Gründ eingereichten Fassu	len nach Au	ffassu	ng der Behör	de über den O			
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	ie solche Än	derun	gen enthalter	n, ist unter Pun	kt 1 hinzuweis	en;sie sind dies	em Bericht
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:						
V.		ründete Feststellun verblichen Anwendb							ceit und dei
1.	Fes	tstellung							
	Neu	iheit (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	3-7, 10, 12-1; 1, 2, 8, 9, 11,	•		
	Erfir	nderische Tätigkeit (E		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche		18-23		

Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

THIS PAGE BLANK (USPTO)



#### Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) PCT hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: EP-A-0 158 441 D2: DE-A-40 21 082

### 1 - Neuheit (Artikel 33(2) PCT):

- 1.1 Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels\_33(2) PCT, weil die Gegenstände der Ansprüche 1, 2, 8, 9, 11 und 18-21 nicht neu sind.
- 1.2 Dokument D1 offenbart Proliposome, enthaltend 45% Eilecithin, 36% Ethylenglykol oder Propylenglykol, 9% SPAN, 0,9% Glukose (als Modelsubstanz für das Arzneimittel) und Wasser (Beispiele 16 und 18, siehe auch Beispiel 1.1 und 1.2). Der Gegenstand der Ansprüche 1, 2, 8, 9, 11 und 18-21 ist daher hinsichtlich D1 nicht neu.
- 1.3 Durch die vom Anmelder vorgenommene Änderung (Seite 5, letzter Absatz) wurde die Beschreibung in Übereinstimmung mit dem Gegenstand des Anspruchs 1 gebracht.

Dokument D2 ist damit nicht neuheitsschädlich für Anspruch 1.

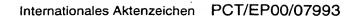
1.4 - Es scheint, daß die Gegenstände der Ansprüche 3-7, 10, 12-17, 22 und 23 neu sind.

### 2 - Erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT):

2.1 - Das Dokument D2 wird als nächstliegender Stand der Technik gegenüber dem Gegenstand des Anspruchs 1 angesehen. Es offenbart Hautbehandlungsmittel enthaltend eine Bilayerquelle, einen Alkohol und einen Oxidationsstabilisator (siehe Seite 3, Zeilen 18-34 und Seite 4, Zeile 56 - Seite 5, Zeile 5). Beispiel 8 zeigt eine Lotion enthaltend 5% Phospholipon 90 (siehe Seite 7, Zeilen 41-43), 0,1% Butylenglykol, 1% Inositol und 0,2% Vitamin-C-palmitat. Die Aufgabe der vorliegenden Anmeldung ist also inhärent durch die Zugabe von Inositol gelöst worden (vgl. Anmeldung: Seite 3, 3. und 4. Absätze und Seite 6, 2. Absatz). Das Phospholipidgel des Anspruchs 1 unterscheidet sich daher von der bekannten Zusammensetzung dadurch, daß es mindestens 1% des 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-

Alkohols enthält. Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit

THIS PAGE BLANK USPIO





darin gesehen werden, daß ein alternatives Phospholipidgel bereitgestellt wird (vgl. die Anmeldung: Seite 5, 3. Absatz; und D2: Seite 4, Zeilen 56-66).

Die in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung vorgeschlagene Lösung kann nicht als erfinderisch betrachtet werden, da die in D2 vorgesehene Konzentration der Alkohole 0,1-20,0% ist (D2: Seite 5, Zeilen 43-60, Ansprüche 1, 9 und 10): in Beipiel 6 wird z.B. 5% Propylenglykol verwendet. Der Fachmann würde daher die Aufnahme dieses Merkmals in die in Beispiel 8 beschriebene Zusammensetzung als eine übliche Maßnahme zur Lösung der gestellten Aufgabe ansehen.

Damit beruhen auch die Gegenstände der unabhängigen Ansprüche 19 und 22 nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit.

- 2.2 Der Gegenstand des unabhängiges Anspruchs 23 unterscheidet sich außerdem von dem Herstellungsverfahren in D2 (siehe Beispiel 8) dadurch, daß das erfindungsgemäße Verfahren unter Vakuum oder unter Inertgasatmosphäre ausgeführt wird. Es ist dem Fachmann jedoch allgemein bekannt, daß auf diese Weise eine Abwesenheit von Sauerstoff erreicht werden kann, sollte das wünschenswert sein. Der Gegenstand des Anspruchs 23 kann daher nicht als erfinderisch betrachtet werden.
- 2.3 Die abhängigen Ansprüche 2-11, 13-15, 18, 20 und 21 enthalten keine Merkmale, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den sie sich beziehen, die Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit bzw. erfinderische Tätigkeit erfüllen (siehe D2: Seite 3, Zeilen 29-34; Seite 4, Zeilen 56-66; Seite 5, Zeilen 20-21 und Zeilen 43-60; Beispiel 6).
- 2.4 Dokument D2 offenbart nicht, daß durch die Zugabe der Monosaccharide oder weiterer 4-, 5- oder 6-wertiger Alkohole oder Zucker die Neigung zur Verflüssigung von Phospholipidgelen beim Auftragen auf die Haut vermindert werden kann. Auch werden keine Zusammensetzungen bereitgestellt mit einer Zuckerkonzentration von 2-20%. Die in dem abhängigen Anspruch 12 der vorliegenden Anmeldung für die Aufgabe, ein stabileres Phospholipidgel bereitzustellen, vorgeschlagene Lösung beruht daher auf einer erfinderischen Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT), weil D2 für den Fachmann keine Hinweise enthält, eine höhere Zuckerkonzentration zu verwenden, um die Aufgabe zu lösen.
- 2.5 D2 enthält auch keine Hinweise, daß dem Phospholipidgel ein Puffer zugegeben werden kann. Gemäß der Anmeldung ist die Zugabe eines Puffers auch nicht naheliegend, da es die Verflüssigung des Gels zur Folge haben kann (Anmeldung: Seite 3, 2. Absatz). Damit sind auch die Gegenstände der abhängigen Anspüche 16

THIS PACE BLANK USPO

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/07993

und 17 erfinderisch.

THIS PROFE BLANK HERFOLD







-5-

In einer Ausführungsform werden hydrierte Phospholipide eingesetzt. Vorteil dieser Ausführungsform ist, daß geringere Mengen an Phospholipiden zugesetzt werden können. So können beispielsweise etwa 20% nicht hydrierte Phospholipide durch etwa 10% hydrierte Phospholipide ersetzt werden, so daß sich eine Kosteneinsparung ergibt.

Der Gehalt an Phospholipiden im Gel sollte zwischen 5 und 60 Gew.-% liegen. Unter 5% ist keine Gelbildung möglich, und oberhalb von 60% kann kein annehmbares Gel mehr formuliert werden. Bevorzugt beträgt der Phospholipidgehalt in dem erfindungsgemäßen Gel 5-35 Gew.-% und besonders bevorzugt 15-25 Gew.-%.

Das erfindungsgemäße Gel umfaßt als weiteren Bestandteil mindestens 1 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 30 Gew.-%, mindestens eines 2oder 3-wertigen C2-4-Alkohols. In höheren Konzentrationen wirkt dieser Alkohol als Konservierungsmittel. Außerdem wirkt dieser Alkohol als Lösungsmittel für das Phospholipid und kann auch als Lösungsvermittler für den Wirkstoff dienen. Weiterhin kann dieser Bestandteil als Penetrationsenhancer dienen. Schließlich kann auch die Feuchtigkeit der Haut erhöht werden. Als 2wertiger Alkohol eignet sich insbesondere ein Propandiol, wobei Propylenglykol (1,2-Propandiol) sich als besonders vorteilhaft Als 3-wertiger Alkohol kann beispielsweise eingesetzt werden. Gel kann auch Mischungen Glycerol Das verschiedener dieser Alkohole enthalten.

Der Gehalt des 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols in dem erfindungsgemäßen Gel kann über einen weiten Bereich variieren. Bevorzugt wird ein Gehalt von 1-40 Gew.-%, besonders bevorzugt 15-30 Gew.-%, |woboi jodoch auch geringere Konzentrationen möglich sind, insbesondere wenn ein zusätzlichen Konzervierungsmittel eingearbeitet wird. Wird Propylenglykol alleine als Alkoholkomponente eingesetzt, so sollte der Propylenglykolgehalt in dem Gel bevorzugt zwischen 25 und 30 Gew.-% betragen. Wird Glycerol alleine als Alkoholkomponente





THIS PACE BLANK USPO

( )



Patentanwälte - European Patent Attorneys

Europäisches Patentamt

80298 München

R. A. VAN DER WERTH (1934 - 1974)

DR. FRANZ LEDERER Dipl.-Chem. München

DR. GÜNTER KELLER Dipl.-Biol. München

DR. MICHAEL BEST Dipl.-Chem. München

ANTON FRH. RIEDERER v. PAAR Dipl.-Ing. Landshut

80538 MÜNCHEN
Prinzregentenstraße 16
Telefon (089) 21 23 99 0
Telefax (089) 21 23 99 22
E-Mail info@lederer-keller.de

18.10.2001 K/T/Sr

Betr.: PCT-Anmeldung PCT/EP00/07993

Merckle GmbH et al.

Auf den schriftlichen Bescheid gemäß Regel 66 PCT vom 21. August 2001:

1. Anliegend wird eine geänderte Seite 5 der Beschreibung in drei Ausfertigungen eingereicht und es wird gebeten, die Prüfung auf Grundlage der ursprünglich eingereichten Unterlagen sowie der neuen Seite 5 fortzusetzen.

In dem letzten Absatz auf Seite 5 der Beschreibung wurde der Hinweis darauf, dass der Gehalt des 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols in dem erfindungsgemäßen Gel auch geringer als 1 Gew.-% sein kann, gestrichen. Hierdurch wird Übereinstimmung mit dem Wortlaut des Anspruchs 1 hergestellt, gemäß dem das Phospholipidgel mindestens 1 Gew.-% mindestens eines 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols umfassen muss.

2. Das Dokument D1 (EP-A-0 158 441) offenbart in den Beispielen 16 und 18 Formulierungen, die 45 Gew.-% Eilecithin, 36 Gew.-% Ethylenglykol bzw. Propylenglykol und als Modelsubstanz für ein wasserlösliches Arzneimittel 0,9 Gew.-% Glukose enthalten. Gemäß der allgemeinen Beschreibung der Beispiele auf den Seiten 13-15 (Beispiel 1 Nr. 1-5) werden diese Formulierungen anschließend zur Herstellung von Liposomen verwendet, die das wasserlösliche Arzneimittel einschließen sollen. Die als Modelsubstanz für das Arzneimittel in den Formulierungen der Beispiele 16 und 18 vorliegende Glukose dient somit

THIS PACE BLANK USPO

ausschließlich zur Bestimmung der Einschlussrate in die aus den Formulierungen gebildeten Liposomen, ein möglicher Stabilisierungseffekt auf Phospholipidgele wird nicht offenbart.

Die Anmelderin wird in den einzelnen nationalen und regionalen Phasen der vorliegenden Anmeldung den gegenwärtigen Anspruch 1 entsprechend den jeweiligen nationalen Möglichkeiten so einschränken, dass Neuheit gegenüber den Formulierungen der Beispiele 16 und 18 in D1 hergestellt wird.

Darüberhinaus wird das erfindungsgemäße Phospolipidgel durch D1 nicht nahegelegt, da D1 keinen Hinweis darauf enthält, dass die Stabilität von Phospolipidgelen gegen Verflüssigung beim Auftragen auf die Haut und in Gegenwart eines eingearbeiteten Arzneistoffs, Puffers oder Salzes durch Zugabe eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols und/oder Zuckers erhöht werden kann (vgl. Seite 3, Abs. 3 und 4 der vorliegenden Anmeldung).

3. D2 (DE-A-40 21 082) offenbart in Beispiel 8 eine Feuchthaltelotion die neben 5 Gew.-% Phosphatidylcholin, 1,0 Gew.-% Inositol und 0,1 Gew.-% 1,3-Butylenglykol umfasst. Damit offenbart dieses Dokument kein Phospholipidgel, das mindestens 1 Gew.-% mindestens eines 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols umfasst. Sofern der Prüfer die Auffassung vertritt, das Beispiel 8 aus D1 wäre trotzdem für das in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung beanspruchte Phospholipidgel neuheitsschädlich, kann dem nicht beigetreten werden. Ein Hinweis in der Beschreibung darauf, das auch geringere Konzentrationen des Alkohols möglich wären, lassen eine Uminterpretation des eindeutigen Wortlauts des Anspruchs 1 nicht zu. Allenfalls könnte hierin ein Klarheitsmangel gesehen werden. Zur Vermeidung weiterer Einwendungen wurde der fragliche Halbsatz in dem letzten Absatz der Seite 5 der Beschreibung gestrichen.

Das Phospholipidgel gemäß Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung ist somit neu gegenüber D2.

In Bezug auf die erfinderische Tätigkeit sei darauf hingewiesen, dass gemäß D2 der Zucker Inositol die Funktion hat, die Oxidationsbeständigkeit des offenbarten Hautbehandlungsmittels in Verbindung mit üblichen Antioxidantien zu verbessern (Seite 4, Zeile 67 bis Seite 5, Zeile 1). Demgegenüber enthält D1 keinen Hinweis darauf, dass durch

THIS PACE BLANK USPICI'

die Zugabe eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols und/oder Zuckers die Stabilität eines Phospholipidgels gegenüber Verflüssigung beim Auftragen auf die Haut und in Gegenwart eines eingearbeiteten Arzneistoffs, Puffers oder Salzes erhöht werden kann. Das erfindungsgemäße Phospholipidgel ist somit gegenüber D2 nicht nur neu sondern beruht auch auf erfinderischer Tätigkeit.

gez. Dr. G. Keller

<u>Anlage</u> geänderte Seite 5 der Beschreibung, 3-fach THIS PACE BLANK USPO

PCT IEPOO/07993 Merchle GomsH et al.

In einer Ausführungsform werden hydrierte Phospholipide eingesetzt. Vorteil dieser Ausführungsform ist, daß geringere Mengen an Phospholipiden zugesetzt werden können. So können beispielsweise etwa 20% nicht hydrierte Phospholipide durch etwa 10% hydrierte Phospholipide ersetzt werden, so daß sich eine Kosteneinsparung ergibt.

Der Gehalt an Phospholipiden im Gel sollte zwischen 5 und 60 Gew.-% liegen. Unter 5% ist keine Gelbildung möglich, und oberhalb von 60% kann kein annehmbares Gel mehr formuliert werden. Bevorzugt beträgt der Phospholipidgehalt in dem erfindungsgemäßen Gel 5-35 Gew.-% und besonders bevorzugt 15-25 Gew.-%.

Das erfindungsgemäße Gel umfaßt als weiteren Bestandteil mindestens 1 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 30 Gew.-%, mindestens eines 2oder 3-wertigen  $C_{2-4}$ -Alkohols. In höheren Konzentrationen wirkt dieser Alkohol als Konservierungsmittel. Außerdem wirkt dieser Alkohol als Lösungsmittel für das Phospholipid und kann auch als Lösungsvermittler für den Wirkstoff dienen. Weiterhin kann dieser Bestandteil als Penetrationsenhancer dienen. Schließlich kann auch die Feuchtigkeit der Haut erhöht werden. Als 2wertiger Alkohol eignet sich insbesondere ein Propandiol, wobei Propylenglykol (1,2-Propandiol) sich als besonders vorteilhaft hat. Als 3-wertiger Alkohol kann beispielsweise Glycerol eingesetzt werden. Das Gel kann auch Mischungen verschiedener dieser Alkohole enthalten.

Į

3-wertigen  $C_{2-4}$ -Alkohols Der Gehalt des 2oder erfindungsgemäßen Gel kann über einen weiten Bereich variieren. Bevorzugt wird ein Gehalt von 1-40 Gew.-%, besonders bevorzugt 15-30 Gew.-%. | wobei jodoch auch goringere Konzentrationen möglich sind, insbesondere wenn ein susätsliches Konservierungsmittel eingearbeitet wird√ Wird Propylenglykol alleine als Alkoholkomponente eingesetzt, so sollte Propylenglykolgehalt in dem Gel bevorzugt zwischen 30 Gew.-% betragen. Wird Glycerol alleine als Alkoholkomponente



THIS PAGE BLANK USPTO

#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



### 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 1. März 2001 (01.03.2001)

### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/13887 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 9/127, 47/26, 7/48 // (A61K 47/26, 47:24, 47:10)

FRIDRICH, Ruland [DE/DE]: Steingrubenstrasse 52/2, 89143 Blaubeuren (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/07993

(74) Anwalt: LEDERER, KELLER & RIEDERER; Prinzregentenstrasse 16, 80538 München (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. August 2000 (16.08.2000)

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, CA, CZ, HU, JP, NO, PL, RU, SK, US, ZA.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 40 227.2

25. August 1999 (25.08.1999)

NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCKLE GMBH [DE/DE]; Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 20. September 2001

13 2

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): IBSCHER, Bernd [DE/DE]; Uhlandstrasse 2, 89143 Blaubeuren (DE).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHOSPHOLIPIN GEL

(54) Bezeichnung: PHOSPHOLIPIDGEL

(57) Abstract: Disclosed is a phospholipin gel which is stabilised against liquefying by adding a tetrahydric, pentahydric or hexahydric alcohol or sugar. The gel can be used for producing cosmetic and pharmaceutical formulations.

(57) Zusammenfassung: Es wird ein Phospholipidgel offenbart, das durch Zusatz eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols oder Zuckers gegen Verflüssigen stabilisiert ist. Das Gel eignet sich zur Herstellung von kosmetischen und pharmazeutischen Formulierungen.





THIS PAGE BLANK (USPTO)

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. ,nal Application No PCT/EP 00/07993

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K9/127 A61K47/26

A61K7/48

//(A61K47/26,47:24,47:10)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
X	EP 0 158 441 A (PHARES PHARM RES NV) 16 October 1985 (1985-10-16) examples 16-18	1-9,11, 12,18-22				
X	DE 40 21 082 A (LAUTENSCHLAEGER HANS DR) 23 January 1992 (1992-01-23)  page 3, line 27 - line 34 page 4, line 56 -page 5, line 5 examples 6,8 claims 1-4,9-12	1-9, 11-13, 18-22				
A	WO 90 12565 A (NATTERMANN A & CIE) 1 November 1990 (1990-11-01) example 13/	1-23				

Y Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E earlier document but published on or after the international filing date  L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
16 February 2001	28/02/2001
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Epskamp, S

1



Intern. nal Application No PCT/EP 00/07993

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
egory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	DATABASE WPI Section Ch, Week 198908 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A96, AN 1989-057692 XP002160641 & JP 01 009931 A (DAIICHI SEIYAKU CO), 13 January 1989 (1989-01-13) abstract	1-23
	DE 195 20 659 A (MIKA PHARMA GES FUER DIE ENTWI) 12 December 1996 (1996-12-12) cited in the application examples claim 1	1-23
:		
	<u>-</u>	
		·

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern. nal Application No
PCT/EP 00/07993

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0158441	A	. 16-10-1985	AT 75606 T DE 3585967 A JP 7053661 B JP 61044808 A US 5004611 A US 5053217 A US 5141674 A	15-05-1992 11-06-1992 07-06-1995 04-03-1986 02-04-1991 01-10-1991 25-08-1992
DE 4021082	A	23-01-1992	NONE	
WO 9012565	Α	01-11-1990	CN 1046848 A	14-11-1990
JP 1009931	A	13-01-1989	JP 2501336 B	29-05-1996
DE 19520659	A	12-12-1996	NONE	

THIS PACE BLANK JUSTION

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. .onales Aktenzeichen PCT/EP 00/07993

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K9/127 A61K47/26 A61K7/48

//(A61K47/26,47:24,47:10)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchiener Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK\ 7\ A61K$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegnffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 158 441 A (PHARES PHARM RES NV) 16. Oktober 1985 (1985-10-16) Beispiele 16-18	1-9,11, 12,18-22
X	DE 40 21 082 A (LAUTENSCHLAEGER HANS DR) 23. Januar 1992 (1992-01-23)  Seite 3, Zeile 27 - Zeile 34 Seite 4, Zeile 56 -Seite 5, Zeile 5 Beispiele 6,8 Ansprüche 1-4,9-12	1-9, 11-13, 18-22
Α	WO 90 12565 A (NATTERMANN A & CIE) 1. November 1990 (1990-11-01) Beispiel 13/	1–23

X Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Annang Patentiamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  'E' ålteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmekdedatum veröffentlicht worden ist  'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Aussteltung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	<ul> <li>*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderlscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>*&amp;* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
16. Februar 2001	28/02/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Epskamp, S

1

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. Julies Aktenzeichen
PCT/EP 00/07993

		PCI/EP 00	707993
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198908 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A96, AN 1989-057692 XP002160641 & JP 01 009931 A (DAIICHI SEIYAKU CO), 13. Januar 1989 (1989-01-13) Zusammenfassung	•	1-23
A	DE 195 20 659 A (MIKA PHARMA GES FUER DIE ENTWI) 12. Dezember 1996 (1996-12-12) in der Anmeldung erwähnt Beispiele Anspruch 1	- <u>*</u>	1–23
	•		
			¥.
	·		·

1

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Intern. nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/07993

DE 3585967 A 11-06-19 JP 7053661 B 07-06-19 JP 61044808 A 04-03-19 US 5004611 A 02-04-19 US 5053217 A 01-10-19 US 5141674 A 25-08-19  DE 4021082 A 23-01-1992 KEINE  WO 9012565 A 01-11-1990 CN 1046848 A 14-11-19	Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9012565 A 01-11-1990 CN 1046848 A 14-11-19  JP 1009931 A 13-01-1989 JP 2501336 B 29-05-19	EP 0158441	A	16-10-1985	DE 3585967 A JP 7053661 B JP 61044808 A US 5004611 A US 5053217 A	15-05-1992 11-06-1992 07-06-1995 04-03-1986 02-04-1991 01-10-1991 25-08-1992
JP 1009931 A 13-01-1989 JP 2501336 B 29-05-19	DE 4021082	Α	23-01-1992	KEINE	
	WO 9012565	Α	01-11-1990	CN 1046848 A	14-11-1990
DE 19520659 A 12-12-1996 KEINE	JP 1009931	Α	13-01-1989	JP 2501336 B	29-05-1996
	DE 19520659	A	12-12-1996	KEINE	

THIS PAGE BLANK (USPTO)



# (12) NACH DEM VERTRAG UBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. März 2001 (01.03.2001)

PCI

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/13887 A2

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A61K 9/127, 47/26, 7/48 // (A61K 47/26, 47:24, 47:10)

[DE/DE]; Uhlandstrasse 2, 89143 Blaubeuren (DE). FRIDRICH, Ruland [DE/DE]; Steingrubenstrasse 52/2, 89143 Blaubeuren (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/07993

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. August 2000 (16.08.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 40 227.2

25. August 1999 (25.08.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCKLE GMBH [DE/DE]; Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): IBSCHER, Bernd

(74) Anwalt: LEDERER, KELLER & RIEDERER; Prinzregentenstrasse 16, 80538 München (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AU, CA, CZ, HU, JP, NO, PL, RU, SK, US, ZA.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHOSPHOLIPIN GEL

(54) Bezeichnung: PHOSPHOLIPIDGEL

(57) Abstract: Disclosed is a phospholipin gel which is stabilised against liquefying by adding a tetrahydric, pentahydric or hexahydric alcohol or sugar. The gel can be used for producing cosmetic and pharmaceutical formulations.

(57) Zusammenfassung: Es wird ein Phospholipidgel offenbart, das durch Zusatz eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols oder Zuckers gegen Verflüssigen stabilisiert ist. Das Gel eignet sich zur Herstellung von kosmetischen und pharmazeutischen Formulierungen.



PAGE BLANK (USPTO)

1

# Phospholipidgel

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Phospholipidgel sowie kosmetische und pharmazeutische Formulierungen, die diese Gele enthalten.

Phospholipidgele sind im Stand der Technik bekannt. Diese Gele haben als Arzneistoffträger Interesse gefunden. Das Phospholipid ist hierbei nicht nur Träger des aktiven Stoffes, sondern steuert auch die Bioverfügbarkeit des Arzneistoffes. Ursache hierfür ist die besondere molekulare Anordnung der Phospholipide, die stabile aus Bilayern bestehende Liposomen bilden können. Der Wirkstoff wird besser aufgenommen, da die Phospholipide eine leichtere Aufnahme des Wirkstoffs in die Zielzellen ermöglichen.

Ein Verfahren zur Herstellung von Liposomenlösungen, die einen pharmakologischen Wirkstoff enthalten können, wird beispielsweise in der EP-B-O 069 307 offenbart. Bei der

2

Herstellung dieser Lösungen werden zunächst Liposomengele erhalten, die beispielsweise als Salbengrundlage Verwendung finden können. Um ein Gelieren der erhaltenen Liposomenlösungen zu unterdrücken, schlägt die EP-B-0 069 307 vor, einen Elektrolyten wie beispielsweise ein physiologisches Puffersystem oder einen Zucker zuzusetzen.

Eine liposomale Zusammensetzung für medizinische oder kosmetische Zwecke, die 0.5-10% Phospholipide, 20-50% eines  $C_{2-4}$ -Alkohols, 0-30% Glykol, mindestens 20% Wasser und mindestens einen Wirkstoff umfaßt, wird in der WO 95/35095 offenbart.

Die DE 195 20 659 offenbart eine pharmazeutische Zubereitung, die neben dem Wirkstoff Aciclovir 5-35 Gew.-% eines Phospholipids, 15-50 Gew.-% eines Alkohols und 79-0 Gew.-% Wasser aufweist, wobei der Alkohol ein 2- und/oder 3-wertiger  $C_{2-5}$ -Alkohol alleine oder in Mischung mit Ethanol, 1-Propanol und/oder 2-Propanol ist.

Das US Patent Nr. 5,820,848 offenbart liposomenhaltige Gele, die einen kurzkettigen Alkohol wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol oder n-Butanol oder Polyole wie Glycerin und Ethylenglycol enthalten können.

Die im Stand der Technik bekannten Phospholipidgele haben den Nachteil, daß sie sich bei der Applikation auf der Haut leicht verflüssigen. Eine Verflüssigung des Gelstranges ist um so stärker ausgeprägt, je höher der Schweißgehalt auf der Haut Dies ist insbesondere bei Gelen nachteilig, die zum auf die Schleimhäute bestimmt sind. Patienten empfinden vielfach die Verflüssigung und somit das wässernde Gefühl bei der Anwendung der herkömmlichen Phospholipidgele als unangenehm.

Darüber hinaus weisen bekannte Phospholipidgele den Nachteil auf, daß sie sich schon bei Einarbeitung eines Arzneistoffes,

Puffers oder Salzes verflüssigen können, insbesondere dann, wenn gut lösliche Stoffe, wie beispielsweise Diphenhydramin-.
HCl, eingearbeitet werden. In diesen Fällen können die Zubereitungen bereits unter ihrem Eigengewicht fließen.

Dieser Effekt ist beispielsweise aus der DE 40 03 783 Albekannt. Hierin wird ein phospholipidhaltiges Gel offenbart, das mit Alkoholen wie Ethanol oder 2-Propanol konserviert ist. Gemäß den Beispielen 7 und 9-12 verflüssigen sich die erhaltenen Gele bei Zugabe einer Puffer- oder Salzlösung.

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht somit darin, ein Phospholipidgel zur Verfügung zu stellen, das gegenüber bekannten Phospholipidgelen eine höhere Stabilität beim Auftragen auf die Haut und in Gegenwart eines eingearbeiteten Arzneistoffs, Puffers oder Salzes aufweist.

Erfindungsgemäß wurde nun gefunden, daß dieses Problem dadurch gelöst werden kann, daß in das Phospholipidgel ein 4-, 5- oder 6-wertiger Alkohol, und/oder Zucker eingearbeitet wird.

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Phospholipidgel, umfassend

5-60 Gew.-% mindestens eines Phospholipids;

mindestens 1 Gew.-% mindestens eines 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols;
0,5-35 Gew.-% mindestens eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols und/oder wenigstens eines Zuckers;
gegebenenfalls einen oder mehrere Zusatzstoffe und Wasser auf 100 Gew.-%,

wobei die Gew.-%-Angaben jeweils auf das gesamte Gel bezogen sind.

Die erfindungsgemäße Phospholipidgelzubereitung enthält Phospholipide, die bevorzugt natürlichen Ursprungs sind.

4

Insbesondere eignen sich Phospholipide aus Pflanzen, wie beispielsweise Sojabohnenlecithin. Charakterisiert werden können die Phospholipide durch den Phosphatidylcholingehalt, bei dem es sich um den Hauptinhaltsstoff von Phospholipiden handelt.

Grundsätzlich können erfindungsgemäß entweder hydrierte und/oder nichthydrierte Phospholipide eingesetzt werden. den nichthydrierten Phospholipiden beträgt der Phosphatidylcholingehalt mindestens etwa 70 Gew.-% bezogen auf Phospholipid, vorzugsweise beträgt der Phosphatidylcholingehalt mindestens etwa 75 Gew.-%. Bei den hydrierten Phospholipiden beträgt der Phosphatidylcholingehalt mindestens etwa 90 Gew.-%.

Das erfindungsgemäß verwendete Phospholipid kann auch eine Mischung verschiedener Phospholipide und insbesondere Mischung aus Phosphatidylcholin und Lysophosphatidylcholin sein. In einer solchen Mischung sollte das Gewichtsverhältnis von Phosphatidylcholin zu Lysophosphatidylcholin zwischen 97:3 und 40:60 betragen, wobei höhere Phosphatidylcholinanteile von mindestens 75 Gew.-% (bei nichthydrierten Phospholipiden) und vorzugsweise mindestens 90 Gew.-% (bei hydrierten Phospholipiden) bezogen auf das Gesamtphospholipid bevorzugt sind.

Bekannte Phospholipide, die diese Eigenschaften erfüllen, sind beispielsweise von der Nattermann Phospholipid GmbH unter den Bezeichnungen Phospholipon<sup>®</sup> 80 Phospholipon® und erhältlich. Phospholipon 80 umfaßt etwa 76% Phosphatidylcholin und etwa 3% Lysophosphatidylcholin, Phospholipon® 90 H, hydriertes Phosphatidylcholin, umfaßt mindestens 90% Phosphatidylcholin und maximal Lysophosphatidylcholin. 4 % Phospholipon 80 ist auch als 75%ige Lösung in Ethanol (NAT und als 60%ige Lösung in Propylenglykol erhältlich. Phospholipide anderer Hersteller können jedoch auch für das erfindungsgemäße Gel verwendet werden.

In einer Ausführungsform werden hydrierte Phospholipide eingesetzt. Vorteil dieser Ausführungsform ist, daß geringere Mengen an Phospholipiden zugesetzt werden können. So können beispielsweise etwa 20% nicht hydrierte Phospholipide durch etwa 10% hydrierte Phospholipide ersetzt werden, so daß sich eine Kosteneinsparung ergibt.

Der Gehalt an Phospholipiden im Gel sollte zwischen 5 und 60 Gew.-% liegen. Unter 5% ist keine Gelbildung möglich, und oberhalb von 60% kann kein annehmbares Gel mehr formuliert werden. Bevorzugt beträgt der Phospholipidgehalt in dem erfindungsgemäßen Gel 5-35 Gew.-% und besonders bevorzugt 15-25 Gew.-%.

Das erfindungsgemäße Gel umfaßt als weiteren Bestandteil mindestens 1 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 30 Gew.-%, mindestens eines 2oder 3-wertigen  $C_{2-4}$ -Alkohols. In höheren Konzentrationen wirkt dieser Alkohol als Konservierungsmittel. Außerdem wirkt dieser Alkohol als Lösungsmittel für das Phospholipid und kann auch als Lösungsvermittler für den Wirkstoff dienen. Weiterhin kann dieser Bestandteil als Penetrationsenhancer dienen. Schließlich kann auch die Feuchtigkeit der Haut erhöht werden. Als 2wertiger Alkohol eignet sich insbesondere ein Propandiol, wobei Propylenglykol (1,2-Propandiol) sich als besonders vorteilhaft Als beispielsweise erwiesen hat. 3-wertiger Alkohol kann eingesetzt werden. Das Gel kann auch Glycerol verschiedener dieser Alkohole enthalten.

Der Gehalt des 2- oder 3-wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols in dem erfindungsgemäßen Gel kann über einen weiten Bereich variieren. Bevorzugt wird ein Gehalt von 1-40 Gew.-%, besonders bevorzugt 15-30 Gew.-%, wobei jedoch auch geringere Konzentrationen möglich sind, insbesondere wenn ein zusätzliches Konservierungsmittel eingearbeitet wird. Wird Propylenglykol alleine als Alkoholkomponente eingesetzt, so sollte der Propylenglykolgehalt in dem Gel bevorzugt zwischen 25 und 30 Gew.-% betragen. Wird Glycerol alleine als Alkoholkomponente

6

WO 01/13887

PCT/EP00/07993

eingesetzt, so sollte der Glycerolgehalt in dem Gel zwischen 20 und 30 Gew.-% betragen. Es können aber auch Mischungen aus beispielsweise 15-30 Gew.-% Propylenglykol und 0-10 Gew.-%, insbesondere 2,5-7,5 Gew.-% Glycerol in dem erfindungsgemäßen Gel enthalten sein.

Als wesentlichen Bestandteil, der die Neigung zur Verflüssigung des Phospholipidgels vermindert, enthält das erfindungsgemäße Gel 0,5-35 Gew.-% mindestens eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols oder Zuckers. Unter dem Begriff "Zucker" erfindungsgemäß Mono-, Di- und/oder Oligosaccharide verstanden. Bei den 4-, 5- oder 6-wertigen Alkoholen handelt es sich bevorzugt um Zuckeralkohole. Hierzu eignen sich beispielsweise Glukose, Fruktose, Saccharose, Trehalose, Xylitol, Maltitol, Inositol, Sorbitol und Mannitol. Mischungen der genannten Zusätze, nämlich Mischungen aus verschiedenen Alkoholen und/oder verschiedenen Zuckern, wie beispielsweise Mischung aus Sorbitol und Glukose, können auch verwendet werden.

die Neigung des Phospholipidgels zur Verflüssigung vermindern, kann der Gehalt des höherwertigen Alkohols oder Zuckers in der Zubereitung über einen weiten Bereich variieren. einzusetzende Menge hängt beispielsweise Anwesenheit anderer Konservierungsmittel, der verflüssigenden Wirkung eines gegebenenfalls anwesenden Arzneistoffs und der Art eines gegebenenfalls eingesetzten Puffers sowie weiterer vorhandener Zusatzstoffe ab. Weiterhin sollte der Gehalt an höherwertigem Alkohol oder Zucker an die vorgesehene Verwendung erfindungsgemäßen Gels angepaßt sein. erfindungsgemäße Gel beispielsweise für eine Applikation auf Nasenschleimhäute bestimmt, so sollte berücksichtigt werden, daß in der Nase einerseits eine erhöhte Feuchtigkeit vorliegt und andererseits Salze vorhanden sind, Elektrolyte eine Verflüssigung des Gels begünstigen. Soll das erfindungsgemäße Gel dagegen beispielsweise nur auf trockene Haut aufgebracht werden, so ist die verflüssigende

geringeren Feuchtigkeits-Wirkung aufgrund eines Salzgehaltes auf der Haut geringer. Der Alkohol, Zucker- oder Gel Zuckeralkoholgehalt in dem kann entsprechend Anforderungen angepaßt werden. Bei Gelen, die mit dem Magen-Darm-Trakt in Verbindung kommen können, wie beispielsweise Gels für Lippen und/oder Mundschleimhäute, ist zu berücksichtigen, daß bestimmte Zucker einen süßen Geschmack hervorrufen. Andererseits kann es aber bevorzugt sein, keine Zucker verwenden, wenn das Gel auch für Diabetiker geeignet sein soll. Dann sind Zuckeralkohole bevorzugt.

Als vorteilhaft hat sich ein höherwertiger Alkohol- oder Zuckergehalt im Bereich von 2-20 Gew.-% und insbesondere 2,5-10 Gew.-% erwiesen.

Soll das erfindungsgemäße Gel als pharmazeutische Formulierung eingesetzt werden, so umfaßt es zusätzlich einen oder mehrere Besonders vorteilhaft pharmazeutische Wirkstoffe. erfindungsgemäße Gel für Wirkstoffe geeignet, bei denen es sich um gut wasserlösliche Stoffe handelt, da diese im Regelfall schon bei der Einarbeitung zu einer Verflüssigung herkömmlicher Gele führen. Vorteilhaft ist das erfindungsgemäße Gel aber auch für schlecht oder nicht lösliche pharmazeutische Wirkstoffe geeignet, da es seine verflüssigungshemmende Wirkung dann beim Auftragen beispielsweise auf die Haut oder Schleimhaut entfaltet.

Der pharmazeutische Wirkstoff kann beispielsweise ausgewählt sein der Gruppe bestehend aus Antiphlogistika, nichtsteroidale Antirheumatika, Corticoide, Peptide, Hormone, Enzyme, Nukleinsäuren, Virustatika, Vitamine, Lokalanästethika, Antimykotika, Antibiotika, Antipsoriatika, durchblutungsfördernde  $\alpha$ -Sympathomimetika Mittel, Rhinologika. Bevorzugt können Virustatika, insbesondere Aciclovir, Corticoide, Hormone und insbesondere Peptide in das erfindungsgemäße Gel eingearbeitet werden.

Als pharmazeutische Wirkstoffe sind beispielsweise Aciclovir, Heparin, Diclofenac, Hydrocortison, Xylometazolin, Ciclosporin, Diphenhydramin, Calcitonin und Indomethacin oder deren pharmazeutisch annehmbares Salz zu nennen. Es stellt einen Vorteil der erfindungsgemäßen Zusammensetzung dar, daß nicht nur die Wirkstoffe, sondern auch pharmazeutisch annehmbare Salze problemlos eingearbeitet werden können.

Die erfindungsgemäße Phospholipidgelzubereitung ermöglicht auch eine topische Anwendung von solchen Arzneimitteln, die oral nicht verabreicht werden können und ansonsten parenteral verabreicht werden müßten. Bei diesen Wirkstoffen handelt es beispielsweise um Insulin, das z.B. über die Nasenschleimhaut aufgenommen werden kann.

Es ist aber auch möglich, mit Hilfe der erfindungsgemäßen Phospholipidgele Impfstoffe, Hormone oder Nukleinsäuren (bevorzugt zur Impfung) zu verabreichen. Die erfindungsgemäßen ermöglichen aufgrund der Phospholipide Durchdringung der Haut. Daher ermöglicht das erfindungsgemäße Phospholipidgel eine nichtinvasive Applikationsform von solchen Arzneimittelstoffen, die nicht oral verabreicht werden können, wie beispielsweise Peptide oder Nukleinsäuren (beispielsweise zur Impfung). Die Gelstruktur, die durch die erfindungsgemäßen Phospholipidgele erzielt werden kann, ermöglicht es Gelpräparation derart beispielsweise, die auf die Nasenschleimhäute aufzubringen, daß der Wirkstoff die Schleimhaut gut penetrieren kann.

An Stelle von oder zusätzlich zu pharmazeutischen Wirkstoffen kann das erfindungsgemäße Gel aber auch kosmetisch wirkende Bestandteile umfassen. Beispiele hierfür sind Vitamine, Lichtschutzfilter oder  $\alpha$ -Hydroxysäuren.

Als weiteren Bestandteil kann das erfindungsgemäße Gel bis zu 10 Gew.-% mindestens eines Alkohols ausgewählt aus Ethanol, 1-Propanol und 2-Propanol enthalten. Diese einwertigen Alkohole

9

werden jedoch nur zusätzlich zu den oben genannten 2- und 3wertigen Alkoholen in das Gel eingearbeitet.

Ein wesentlicher Vorteil des erfindungsgemäßen Gels besteht darin, daß aufgrund der Stabilisierung des Phospholipidgels durch den anwesenden höherwertigen Alkohol, und/oder Zucker ein Puffersystem in die Zubereitung eingearbeitet werden kann, ohne daß es zu einer Verflüssigung des Gels kommt. Der Puffer sollte dabei so gewählt werden, daß er eine hohe Pufferkapazität im Bereich des Stabilitätsoptimums des Phosphatidylcholins aufweist. Das Stabilitätsoptimum von Phosphatidylcholin liegt bei pH 6,5, so daß der Puffer eine hohe Pufferkapazität im Bereich von pH 5,5-8,0 und bevorzugt etwa um pH 6,5 aufweisen Durch die Pufferung des Gels im sollte. Bereich des Stabilitätsoptimums Phosphatidylcholins des kann die Lagerstabilität des Gels erhöht werden. Dies ist auf eine Verlangsamung der Hydrolyse des Phosphatidylcholins Lysophosphatidylcholin zurückzuführen. Beispielsweise betrug in nicht gepufferten Gel die des Phosphatidylcholingehalts nach 25 Wochen bei 41°C 58%. Bei einem BISTRIS-gepufferten und sonst rezepturgleichen Gel betrug die Abnahme nach 36 Wochen bei 41°C dagegen nur 44%.

Puffer Als haben sich insbesondere BISTRIS (2-(Bis(2hydroxyethylimino)-2-hydroxymethyl)-1,3-propandiol) (pks-Wert 6,5), Phosphatpuffer (Pufferbereich sek. Phosphat ca. 6,2-8,2), Hydrogencarbonatpuffer (Pufferbereich 5,4-6,9),ca. Maleatpuffer (Pufferbereich 6,0-6,8),TRIS: ca. (Trishydroxymethylaminomethan), MOPS: (3-1Nmorpholino]propansulfonsäure) **HEPES:** und (N-12hydroxyethyl]piperazin-N'[2-ethansulfonsäure]) als erwiesen. Aufgrund seines pks-Werts von 6,5 hat sich BISTRIS als besonders vorteilhaft erwiesen.

Die Menge des zugesetzten Puffers ist nicht besonders kritisch, sollte aber so hoch gewählt sein, daß eine ausreichende Pufferwirkung erzielt wird. Besonders geeignet ist

10

beispielsweise eine BISTRIS-Konzentration von etwa 0,075M (1,57 Gew.-%) in dem Gel.

Falls gewünscht, kann ein vorgegebener pH-Wert des Gels aber auch durch Zusatz einer Säure oder Lauge, wie beispielsweise NaOH, eingestellt werden.

erfindungsgemäße Gel kann auch weitere Zusatzstoffe enthalten, wie beispielsweise Konservierungsmittel, Farbstoffe, Geruchsverbesserer Geschmacksverbesserer. und Die Geschmacksverbesserer können insbesondere dann eine Rolle spielen, wenn die Substanzen an sich sonst nicht wohlschmeckend sind. Auch die aus Sojabohnen gewonnenen Phospholipide werden zum Teil geschmacklich als nicht angenehm empfunden.

Im Unterschied zu anderen Gelpräparationen beinhaltet die erfindungsgemäße halbfeste Phospholipidgelzubereitung bevorzugt keine weiteren Verdickungsmittel, Emulgatoren, Konsistenzgeber oder andere Gelbildner im herkömmlichen Sinn. Insbesondere enthält das Gel bevorzugt keine weiteren Gelbildner, wie Acrylate, Cellulosederivate, Stärke und Stärkederivate, Gelatine und Alginate.

Neben den genannten Bestandteilen enthält das erfindungsgemäße Gel Wasser auf 100 Gew.-%. Für pharmazeutische Zubereitungen sollte gereinigtes Wasser nach Arzneibuch verwendet werden.

erfindungsgemäße eignet sich insbesondere Das Gel zur Herstellung kosmetischen oder von pharmazeutischen Formulierungen. Die Menge des dazu in das Phospholipidgel eingearbeiteten kosmetischen Stoffes oder Arzneistoffs kann über einen weiten Bereich variiert werden und hängt von dem Stoff ab. Fachmann kann geeignete Konzentrationen Der beispielsweise in Abhängigkeit von der Wirksamkeit Wirkstoffs und von dem beabsichtigten Verwendungszweck des erhaltenen Gels leicht bestimmen. Aciclovir kann beispielsweise in einer Menge von etwa 5 Gew.-%, Diphenhydramin-HCl in einer

Menge von etwa 1 Gew.-%, Hydrocortison in einer Menge von etwa 0,25-1 Gew.-%, Heparin-Na in einer Menge von 60.000 I.E. und Calcitonin in einer Menge von 100.000 I.E. in die Zubereitung eingearbeitet werden. Weitere mögliche Wirkstoffe und Wirkstoffmengen können den Beispielen entnommen werden.

11

Eine erfindungsgemäß bevorzugte Grundlagenrezeptur für pharmazeutische Formulierungen umfaßt etwa 23,5 Gew.-% Phospholipid, etwa 22,5 Gew.-% Propylenglykol, etwa 5 Gew.-% Ethanol, etwa 2,5 Gew.-% Sorbitol, eine BISTRIS-Konzentration von etwa 1,57 Gew.-%, einen Wirkstoff in geeigneter Menge und Wasser auf 100 Gew.-%.

Die erfindungsgemäßen kosmetischen und pharmazeutischen Formulierungen eignen sich zum Auftragen auf die Haut oder Schleimhaut, wie beispielsweise die Haut der Lippe oder die Mundschleimhäute. Bevorzugt können die erfindungsgemäßen phospholipidgelhaltigen Formulierungen jedoch auch auf Nasenschleimhäute aufgebracht werden. Hier der erfindungsgemäße Effekt der Unterdrückung der Verflüssigung des Gels besonders vorteilhaft, da in der Nase einerseits eine erhöhte Feuchtigkeit vorliegt und andererseits auch Salze vorhanden sind, die als Elektrolyte bei herkömmlichen Gelen zu einer verstärkten Verflüssigung führen können.

Die erfindungsgemäßen Phospholipidgele können aber auch bei anderen Schleimhäuten angewandt werden. Bei einer entsprechenden kosmetischen oder pharmazeutischen Formulierung kann es sich beispielsweise um ein Lippengel, Nasengel, Augengel, Vaginalgel oder Analgel, wie ein Hämorrhoidengel bzw. ein Gel zur Behandlung von Analfissuren, handeln.

Die erfindungsgemäßen Phospholipidgele dienen in erster Linie der Anwendung beim Menschen. Es ist aber auch möglich, diese Phospholipidgele bei Tieren, wie beispielsweise für veterinärmedizinische Zwecke einzusetzen, insbesondere zur Behandlung von Hunden, Katzen oder Pferden.

Das erfindungsgemäße Gel und die erfindungsgemäße kosmetische oder pharmazeutische Formulierung können durch Mischen der Bestandteile unter Vakuum Inertgasatmosphäre oder unter hergestellt werden. Das Mischen der Bestandteile Gelbildung können nach herkömmlichen im Stand der erfolgen. bekannten Verfahren Vorteilhaft ist dabei Abwesenheit von Sauerstoff, die durch Arbeiten unter Vakuum oder Inertgasatmosphäre erreicht werden kann.

Bei dem erfindungsgemäßen Gel handelt es sich bevorzugt um ein Gel mit halbfester Konsistenz. Die Konsistenz des Gels kann mit einem Rotationsviskosimeter bestimmt werden. Für die vorliegende Erfindung insbesondere und auch den nachfolgenden Beispielen wurde ein Rotationsviskosimeter (RheoStress RS 150) der Firma HAAKE verwendet. Die Messungen wurden bei 20,0°C mit Meßplatten mit einem Durchmesser von 35 mm durchgeführt. Der Meßspalt betrug 0,5 mm. Die Messungen erfolgten als Oszillationsmessungen mit Schubspannungsvorgabe bei konstanter Frequenz (1,0 Hz). Hierzu wurde die Probe in den Meßspalt eingebracht und man versetzte den Meßkörper in eine Schwingbewegung (Schwingungsvorgabe) und maß die Antwortfunktion der Probe. Eine genaue Beschreibung dieser findet Methode HAAKE-Veröffentlichung sich in der "Charakterisierung von Haftklebstoffen (PSA-Systeme)" von D. Eidman.

Bei diesem Meßverfahren kann der Speichermodul G' als Anteil der Beanspruchungsenergie, die von dem System gespeichert werden kann, der Verlustmodul G" als Anteil der Beanspruchungsenergie, die von dem System irreversibel viskoses Fließen umgesetzt wird, und der Verlustwinkel  $\delta$  als Phasenverzögerung zwischen Schwingungsvorgabe und Antwortfunktion in Abhängigkeit von der Schubspannung bestimmt werden.

13

Die Fließgrenze eines Stoffes oder einer Zusammensetzung ist nicht präzise definiert. Eine Möglichkeit zur Bestimmung der Fließgrenze besteht jedoch in der vorstehend beschriebenen Oszillationsmessung. Bei kleinen Amplituden (Schubspannung t hängt der Verlustwinkel  $\delta$  der unterhalb der Fließgrenze) Substanz nicht von t ab (viskoelastischer Bereich). Einfluß von höherer Schubspannung steigt  $\delta$  stark an, was auf ein eher viskoses Verhalten schließen läßt. Der kritische Schubspannungswert beim Übergang vom linear-viskoelastischen zum viskosen Bereich kann als Fließgrenze interpretiert werden (vgl. H.-M. Petri in der HAAKE-Veröffentlichung "Bestimmung der Fließgrenze bei Nahrungsmitteln"). Dieser Wert läßt aus einem Diagram, in dem der Verlustwinkel  $\delta$  gegen die Schubspannung auaufgetragen ist, am Übergang der sich ergebenden Kurve aus ihrem praktisch waagrechten Teil in den steileren Teil ablesen.

Eine erhöhte Fließgrenze, das heißt ein erhöhter Wert für die kritische Schubspannung, belegt eine erhöhte Stabilität der Meßprobe gegenüber Verflüssigung. Qualitativ läßt sich eine solche erhöhte Stabilität auch an einer Erhöhung des maximalen Speichermoduls G' bei einer Auftragung von G' gegen  $\tau$  erkennen.

Als Orientierung zur Beurteilung der Verflüssigung kann eine Einteilung dienen, nach der eine kosmetische Milch eine Fließgrenze bei einer kritischen Schubspannung von < 10 Pa, eine Lotion eine Fließgrenze bei einer kritischen Schubspannung von 10-20 Pa und eine Creme eine Fließgrenze bei einer kritischen Schubspannung von üblicherweise > 100 Pa aufweist. Die Fließgrenze der erfindungsgemäßen Gele liegt bevorzugt bei einer kritischen Schubspannung von oberhalb 20 Pa und besonders bevorzugt zwischen 20 und 200 Pa. Gele mit einer Fließgrenze bei einer kritischen Schubspannung von unterhalb ca. 20 Pa beginnen erfahrungsgemäß unter Eigengewicht zu fließen. Unter halbfesten Gelen werden vorliegend insbesondere solche Gele verstanden, die unter ihrem Eigengewicht nicht fließen.

Es muß jedoch betont werden, daß die vorstehend beschriebene kritische Schubspannung an der Fließgrenze erfindungsgemäßen Gele als Absolutwert für die vorliegende von untergeordneter Bedeutung ist, da dieser wesentlich von der Bestimmungsmethode abhängt. Außerdem ist erfindungsgemäß vielmehr wesentlich, daß das zucker- bzw. alkoholhaltige Gel gegenüber herkömmlichen, das heißt zuckerbzw. alkoholfreien Gelen, eine höhere Stabilität gegenüber Verflüssigung aufweist. Dieser Effekt wird durch eine relative Erhöhung der kritischen Schubspannung an der Fließgrenze bzw. eine relative Erhöhung des maximalen Speichermoduls G' im Vergleich zu herkömmlichen Gelen deutlich.

Phospholipidgele erfindungsgemäßen zeichnen insbesondere durch die Beständigkeit ihrer Konsistenz gegenüber der Einarbeitung von Zusatzstoffen, wie Arzneistoffen oder Puffern, und bei ihrer Applikation auf der Schleimhaut Die Konsistenz Gele aus. der ist stabilisiert, daß auch bei Einarbeitung von Zusatzstoffen der halbfeste Zustand erhalten bleibt. Außerdem bleiben auch die Eigenschaften der Verstreichbarkeit beim Auftragen auf die Haut oder Schleimhaut erhalten.

- Fig. 1 A zeigt die Abhängigkeit des Verlustwinkels  $\delta$  in Abhängigkeit von der Schubspannung  $\tau$  für ein nichterfindungsgemäßes Gel unter Zusatz von NaCl. Es wurden einmal kein NaCl ( $\blacklozenge$ ), einmal 0,2% NaCl ( $\spadesuit$ ), einmal 0,4% NaCl ( $\blacksquare$ ) und einmal 0,8% NaCl ( $\blacktriangle$ ) eingesetzt. Aus der Figur 1 A ist ersichtlich, daß sich die Schubspannung  $\tau$  mit steigender Salzkonzentration verändert.
- Fig. 1 B zeigt die Abhängigkeit des Speichermoduls G' in Abhängigkeit von der Schubspannung  $\tau$  für ein nichterfindungsgemäßes Gel unter Zusatz von NaCl. Hier wurden in den Versuch eingesetzt kein NaCl ( $\Diamond$ ), 0,2% NaCl (O),

0,4% NaCl ( $\Box$ ) und 0,8% NaCl ( $\Delta$ ). Aus Figur 1 B ist ersichtlich, daß der maximale Speichermodul G' mit steigender Salzkonzentration abnimmt.

Fig. 2 A zeigt die Abhängigkeit des Verlustwinkels  $\delta$  in Abhängigkeit von der Schubspannung  $\tau$  für ein erfindungsgemäßes Gel, dem verschiedene Mengen an NaCl zugesetzt wurden. Die Symbole entsprechen denen der Figur 1 A.

Die Figur 2 B zeigt, daß sich bei dem erfindungsgemäßen Gel die Werte auch bei Zugabe von NaCl kaum verändern. Die Bedeutung der Symbole der Figur 2 B entspricht der von Figur 1 B. Daß sich die Werte durch Zugabe von NaCl kaum ändern, zeigt die Überlegenheit des erfindungsgemäßen Gels.

Fig. 3 zeigt die Abhängigkeit des Verlustwinkels  $\delta$  (geschlossene Symbole) und des Speichermoduls G' (offene Symbole) in Abhängigkeit von der Schubspannung  $\tau$  für ein nichterfindungsgemäßes Gel mit und ohne BISTRIS-Puffer.

Fig. 4 zeigt die Anhängigkeit des Verlustwinkels  $\delta$  (geschlossene Symbole) und des Speichermoduls G' (offene Symbole) in Abhängigkeit von der Schubspannung  $\tau$  für ein erfindungsgemäßes Gel mit und ohne BISTRIS-Puffer.

Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näher erläutert, ohne auf diese eingeschränkt zu sein.

#### Beispiel 1

In diesem Beispiel werden verschiedene arzneistoffhaltige Gele gemäß der Erfindung hergestellt. Die Beispiele 1.1 bis 1.4 zeigen, daß verschiedene Arzneistoffe mit unterschiedlichen Löslichkeitseigenschaften und in unterschiedlichen Konzentrationen in die erfindungsgemäße Zubereitung eingearbeitet werden können.

Es wurden Gele mit den folgenden Zusammensetzungen hergestellt (Angaben in Gew.-%, soweit nicht anders angegeben):

# Beispiel 1.1

Aciclovir 5,0%											
Nicht hydriertes Lecithin		23,5%									
Propylenglykol		20,0%									
Ethanol		10,0%									
Sorbitol		2,5%									
Phosphatpuffer		0,05M									
Wasser	ad	100,0%									

# Beispiel 1.2

Diphenhydramin-HCl		1,0%
Nicht hydriertes Lecithin		20,0%
Propylenglykol		22,5%
Ethanol		5,0%
Mannitol		5,0%
Wasser	ad	100.0%

# Beispiel 1.3

Hydrocortison		0,25%
Nicht hydriertes Lecithin		25,0%
Propylenglykol		27,5%
Trehalose		10,0%
BISTRIS		0,075M
Wasser	ad	100,0%

17

## Beispiel 1.4

Calcito	onin	100	000	I.E
Nicht h	nydriertes	Lecithin	18,	.0g
Propyle	englykol		25,	.0g
Glycero	ol		5,	0g
Sacchar	cose		6,	0g
Wasser		ad	100,	0g

Aciclovir ist ein in Wasser schwer löslicher Stoff. Diphenhydramin-HCl ist ein hydrophiler, als Salz in Wasser sehr gut löslicher Stoff. Hydrocortison ist ein lipophiler Stoff, der in lipophilen Lösungsmitteln besser löslich ist, als in Wasser. Calcitonin ist ein hydrophiles, in Wasser lösliches Protein.

Dieses Beispiel zeigt, daß unter Zusatz von Arzneistoffen mit sehr unterschiedlichen Lösungseigenschaften Phospholipidgele gemäß der Erfindung erhalten werden können.

## Beispiel 2

Die nachfolgende Tabelle 1 enthält eine Auflistung der Zusammensetzungen weiterer erfindungsgemäßer Gele. Diese Gele enthalten neben einer favorisierten Grundlagenrezeptur verschiedene Arzneistoffe in verschiedenen Konzentrationen. Die Mengenangaben der einzelnen Bestandteile sind in Gew.-% bezogen auf die Gesamtzusammensetzung angegeben.

Tabelle 1

Arzneistoff	PL	PG	EtOH	BISTRIS	Sorbitol
Heparin-Na 60.000 I.E	23,5	22,5	5	1,57	2,5
Diclofenac-Na 1%	23,5	22,5	5	1,57	2,5
Hydrocortison 1%	23,5	22,5	5	1,57	2,5
Xylometazolin-HCl 0,1%	23,5	22,5	5	1,57	2,5
Indomethacin 1%	23,5	22,5	5	1,57	2,5

PL = Phospholipid (Phospholipon 80); PG = Propylenglykol; EtOH = Ethanol

## Beispiel 3

Arzneioder Zusatzstoffen in Einarbeiten von vielfach Elektrolyte in die Phospholipidgele werden Zubereitungen eingebracht. Außerdem werden beim Auftragen der Gele auf die Haut, insbesondere Schleimhaut, Elektrolyte wie beispielsweise Salze aus dem Schweiß in den Gelen gelöst. Diese Elektrolyte können zu einer Verflüssigung der Gele führen.

Dieses Beispiel zeigt die Wirkung eines Zusatzes von Salz auf ein Phospholipidgel mit und ohne Sorbitol. Die Basisrezeptur folgende Zusammensetzung: des Phospholipidgels hatte 23,5 Gew.-% Phospholipid PL80, 22,5 Gew.-% Propylenglycol, 5 Gew.-% Ethanol, 1,57 Gew.-% BISTRIS, Rest Wasser.

Zu dieser Basisrezeptur wurden 0; 0,2; 0,4 und 0,8 Gew.-% NaCl oben allgemein beschriebenen zugegeben und mit der Oszillationsmessung wurde für jede (nicht erfindungsgemäße) Rezeptur der Verlustwinkel  $\delta$  und der Speichermodul G' Abhängigkeit von der Schubspannung  $\tau$  bestimmt. Das Ergebnis

19

dieser Messungen ist in Figur 1 A und 1 B wiedergegeben. Man erkennt, daß die kritische Schubspannung, das heißt der Schubspannungswert, bei dem die dargestellten Kurven aus ihrem praktisch waagrechten Verlauf steil ansteigen, mit zunehmenden Salzkonzentrationen sinkt. Außerdem sinkt mit zunehmender Salzkonzentration der maximale Speichermodul G'. Dies zeigt, daß die Fließgrenze der Gele mit zunehmendem Salzgehalt sinkt und sich die Gele somit mit steigender Salzkonzentration leichter verflüssigen.

Figur 2 A und 2 B zeigt das Ergebnis der gleichen Messung, wobei der Basisrezeptur jeweils 2,5 Gew.-% Sorbitol und 0,2; 0,4 und 0,8 Gew.-% NaCl zugegeben wurden. Man erkennt, daß durch den Sorbitolzusatz der Einfluß des Elektrolyten auf die Fließgrenze und den maximalen Speichermodul G' des Gels praktisch unterbunden wird.

Dieser Versuch zeigt, daß die Konsistenz von erfindungsgemäßen Phospholipidgelen trotz Zusatz von Elektrolyten wie NaCl erhalten bleibt.

Analoge Messungen wurden unter Zusatz von verschiedenen Arzneistoffen, wie Aciclovir, Heparin-Na und Diclofenac-Na, und verschiedenen Zuckeralkoholen und Zuckern, wie Glukose, Saccharose, Trehalose, Xylitol und Fruktose, durchgeführt, wobei vergleichbare Ergebnisse erhalten wurden.

# Beispiel 4

In diesem Beispiel wurde zu einer Basisrezeptur aus 23,5 Gew.-% Phospholipid, 22,5 Gew.-% Propylenglykol, 5,0 Gew.-% Ethanol und Wasser auf 100,0 Gew.-% ohne und in Gegenwart von 2,5% Sorbitol ein Puffer zugegeben und die Auswirkung dieser Zugabe auf die Neigung der Zusammensetzung zur Verflüssigung wurde untersucht.

20

Als Puffer wurde BISTRIS zu der Rezeptur zugegeben. Die Pufferkonzentration betrug 1,57 Gew.-%

Das Ergebnis für die wie oben beschriebene Oszillationsmessung für die sorbitolfreien (nicht erfindungsgemäßen) Gele mit und ohne BISTRIS ist in Figur 3 dargestellt. Man erkennt, daß das Niveau des Speichermoduls G' in Gegenwart von BISTRIS abgesenkt wird, ebenso wie die kritische Schubspannung, die ein Maß für die Fließgrenze darstellt.

Das Ergebnis der Oszillationsmessung mit den erfindungsgemäßen sorbitolhaltigen Gelen mit und ohne BISTRIS ist in Figur 4 wiedergegeben. Man erkennt, daß keine Absenkung des Niveaus des Speichermoduls G' oder der kritischen Schubspannung erfolgt. Die gemessenen Kurvenverläufe sind praktisch identisch.

Dieses Beispiel zeigt, daß der Zusatz von Sorbitol zu einem Phospholipidgel die Neigung des Gels zur Verflüssigung bei Zugabe eines Puffers praktisch aufhebt. Hierdurch wird es möglich, durch Einarbeitung eines Puffers in ein Phospholipidgel die Stabilität dieses Gels und damit die Lagerfähigkeit dieses Gels wesentlich zu erhöhen.

#### Beispiel 5

diesem Beispiel wird das subjektive Empfinden bei der topischen Applikation erfindungsgemäßen von und nichterfindungsgemäßen Phospholipidgelen untersucht. Zusammensetzungen der untersuchten Gele sind in wiedergegeben, wobei die Zusammensetzungen A, B, erfindungsgemäße Zusammensetzungen sind und die sorbitolfreie Zusammensetzung С als nicht erfindungsgemäße Vergleichszusammensetzung dient. Als zusätzliche Vergleichszusammensetzung wurde eine herkömmliche Aciclovir-Creme (Zusammensetzung E) in den Test einbezogen.

cry

Tabelle 2

	A	В	С	D	F
NAT 8450	20,0	20,0	20,0	5,0	_
PL 90 H	7,5	_	_	7,5	6,0
Propylenglykol	20,0	30,0	20,0	30,0	20,0
Glycerol	` -	7,5	12,5	_	- 1
Sorbitol	5,0	10,0	-	10,0	10,0
Aciclovir	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0

PL 90 H = Phospholipon 90 H (hydriert)
NAT 8450 = 60% Lösung von Phospholipon 80 in Propylenglycol

Die Mengenangaben in Tabelle 2 sind in Gew.-% bezogen auf die Gesamtzusammensetzung, wobei diese jeweils mit Wasser auf 100 Gew.-% aufgefüllt sind.

Die Studie wurde wie folgt durchgeführt. Vor Versuchsbeginn wurden von jedem Probanden beide Unterarme und vor jedem Auftragen der Zeigefinger mit Kleenex abgewischt. Nach jedem Auftragezyklus (alle sechs Grundlagen sind aufgetragen) wurden die Auftragestellen mit Kleenex abgewischt. Es wurden insgesamt drei Zyklen durchgeführt. Pro Zyklus trug der Proband einen Strang von 1 cm Länge an der Innenseite des Unterarmes einmalig auf und verstrich diesen mit dem Zeigefinger. Pro Unterarm waren drei Formulierungen aufgetragen.

Der Durchmesser der verstrichenen Grundlage längs des Armes durfte maximal 5 cm betragen. Die einzelnen Applikationsorte durften sich nicht überschneiden.

Nach jedem Auftragezyklus wurden die Probanden gebeten, die Verstreichbarkeit beim Auftragen (Konsistenz, kosmetisches Empfinden, etc.), das Aussehen der Formulierung (Hypo-/Lipo-philie) und das zurückbleibende Gefühl nach dem Auftragen (Klebrigkeit, Hautspannung, etc.) zu bewerten und den

22

Formulierungen ihrer Beliebtheit nach einen Rang zuzuordnen. Rang 1 hatte die beste Bewertung, Rang 6 die schlechteste.

Der Test wurde mit 13 Probanden (Verstreichbarkeit und Hydro-/Lipophilie) bzw. 11 Probanden (zurückbleibendes Gefühl) durchgeführt.

Die Auswertung erfolgte nach dem Rangsummentest (L. Sachs, Statistische Methoden, Planung und Auswertung, S. 85f). Hierzu wurden die Ränge, die von jedem Probanden für jedes untersuchte (Zielkriterium) Kriterium einer Zusammensetzung zugeordnet worden waren, aufaddiert (Rangsumme) und miteinander verglichen. Eine niedrigere Rangsumme zeigt eine im Vergleich größere Beliebtheit einer Zusammensetzung und umgekehrt.

Die Ergebnisse dieser Untersuchung sind in Tabelle wiedergegeben. Für jede Zusammensetzung A-F ist für Zielkriterium (I = Verstreichbarkeit, II = Hydro-/Lipophilie, III = zurückbleibendes Gefühl) der Rang angegeben, den jeder Proband (1-13) diesem zugeordnet hat. Der Proband 1 beispielsweise bei der Bewertung Verstreichbarkeit der (Zielkriterium I) die Zusammensetzung C favorisiert (Rang 1) und die Zusammensetzung E am schlechtesten bewertet (Rang 6). Darüber hinaus sind in der Tabelle für jede Zusammensetzung und jedes Zielkriterium die Standardabweichung (sdv), die Rangsumme (T = Summe aller Ränge) und die Anzahl der jeweiligen Probanden (j) angegeben.

Tabelle 3

Pro-	1	A			В			С			D			E			F		
band	1	II	Ш	I	11	111	1	11	III	I	п	III	1	II	111	I	11	111	
1	3	4	4	2	3	2	1	1	1	4	2	3	6	6	6	5	5	5	
2	3	6		1	4		6	3		2	2	1	5	5	+	1	1	+	
3	4	6	4	3	5	1	1	1	3	2	2	5	6	3	2	5	1	6	
4	3	4	4	2	2	2	5	5	5	1	3	3	6	6	6	1	1	1	
5	4	6	6	3	4	3	2	2	4	6	5	5	5	3	2	+	1 1	1	
6	1,5	2,5	2	1,5	2,5	3	1	5	1	6	4	6	5	6	5	3	1	4	
7	1	1	5	2	2	6	6	6	4	3	5	1	5	3	3	1 4	1	2	
8	2	2	2	5	3	6	1	6	4	3	5	5	6	4	1	1	1	3	
9	3	1	5	4	2	3	5	5	2	1	3	4	6	1	6	2	6	1	
10	2	2		4	3		5	4	1	3	5		6	6	┼─	1	1	<del>  -</del> -	
11	4	3	6	2	2	5	3	6	3	1	1	2	5	4	1	6	5	4	
12	6	2	4	1	6	1	2	5	5	3	4	6	4	3	3	5	1	2	
13	4	6	5	5	5	4	3	4	3	2	3	6	6	2	2	1	1	1	
sdv	1,33	1,96	1,35	1,33	1,34	1,79	1,76	1,55	1,4	1,61	1,39	1,72	0,66	1,42	2,01	1,96	1,96	1,79	
T	40,5	45,5	47	38,5	43,5	36	47	56	35	40	44	46	71	55	37	36	29	30	
j	13	13	11	13	13	11	13	13	11	13	13	11	13	13	11	13	13	11	

Zum besseren Überblick sind die Ergebnisse aus Tabelle 3 in der folgenden Tabelle 4 noch einmal nach den Zielkriterien sortiert angegeben (T = Rangsumme, j = Anzahl Probanden).

Tabelle 4

	I. Verstreichbarkeit						II. Hydro-/Lipophilie							III. Zurückbleibendes Gefühl						
								В									E	F		
T	40,5	38,5	47	40	71	36	45,5	43,5	56	44	55	29	47	36	35	46	37	30		
j	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	13	11	11	11	11	11	11		

Man erkennt, daß das subjektive Empfinden sowohl für die Verstreichbarkeit beim Auftragen als auch für das Aussehen der Formulierung für die erfindungsgemäßen Gele (A, B, D und F) sowohl gegenüber dem sorbitfreien, nichterfindungsgemäßen Gel (C) als auch gegenüber der herkömmlichen Creme (E) bevorzugt

wurde. Für das zurückbleibende Gefühl wurde zwar auch eine erfindungsgemäße Zusammensetzung (F) favorisiert, insgesamt ergab sich jedoch kein einheitliches Bild.

#### <u>Patentansprüche</u>

1. Phospholipidgel, umfassend

5-60 Gew.-% mindestens eines Phospholipids; mindestens 1 Gew.-% mindestens eines 2- oder 3wertigen C<sub>2-4</sub>-Alkohols; 0,5-35 Gew.-% mindestens eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols und/oder wenigstens eines Zuckers; gegebenenfalls einen oder mehrere Zusatzstoffe und Wasser auf 100 Gew.-%,

wobei die Gew.-%-Angaben jeweils auf das gesamte Gel bezogen sind.

- 2. Phospholipidgel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Zucker ein Mono-, Di- und/oder ein Oligosaccharid ist.
- 3. Phospholipidgel nach Anspruch 1 oder 2, worin das Phospholipid einen Phosphatidylcholingehalt von mindestens 70 Gew.-% bezogen auf das Phospholipid aufweist.
- 4. Phospholipidgel nach Anspruch 3, worin das Phospholipid ein nichthydriertes Phospholipid mit einem Phosphatidylcholingehalt von mindestens 70 Gew.-% bezogen auf das Phospholipid ist.
- 5. Phospholipidgel nach Anspruch 4, worin das Phospholipid eine Mischung aus Phosphatidylcholin und Lysophosphatidylcholin umfaßt und diese Mischung mindestens 75 Gew.-% Phosphatidylcholin aufweist.

- 6. Phospholipidgel nach Anspruch 1 oder 2, worin das Phospholipid ein hydriertes Phospholipid umfaßt, das mindestens 90 Gew.-% Phosphatidylcholin aufweist.
- 7. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend 5-35 Gew.-%, vorzugsweise 15-25 Gew.-% mindestens eines Phospholipids.
- 8. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin der 2- oder 3-wertige  $C_{2-4}$ -Alkohol Propandiol, insbesondere Propylenglykol, Glycerol oder eine Mischung dieser Alkohole ist.
- 9. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend 1-40 Gew.-%, vorzugsweise 15-40 Gew.-% mindestens eines 2- oder 3-wertigen  $C_{2-4}$ -Alkohols.
- 10. Phospholipidgel nach Anspruch 9, umfassend 15-30 Gew.-% Propylenglykol und 0-10 Gew.-%, insbesondere 2,5-7,5 Gew.-% Glycerol.
- 11. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin der 4-, 5- oder 6-wertige Alkohol oder Zucker ausgewählt ist aus Glukose, Fruktose, Saccharose, Trehalose, Xylitol, Maltitol, Inositol, Sorbitol und Mannitol.
- 12. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend 2-20 Gew.-%, insbesondere 2,5-10 Gew.-% mindestens eines 4-, 5- oder 6-wertigen Alkohols oder Zuckers.
- 13. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend einen pharmazeutischen Wirkstoff ausgewählt aus der bestehend aus Antiphlogistika, nichtsteroidale Antirheumatika, Corticoide, Peptide, Hormone, Nukleinsäuren, Virustatika, Vitamine, Lokalanästhetika, Antimykotika, Antibiotika, durchblutungsfördernde Mittel, α-Sympathomimetika, Antipsoriatika und Rhinologika.

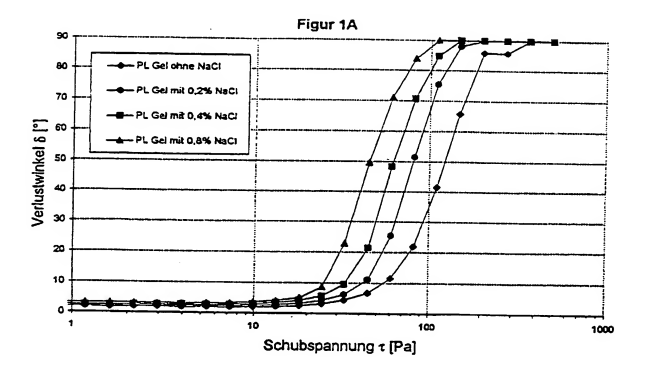
- 14. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend einen pharmazeutischen Wirkstoff ausgewählt aus Aciclovir, Heparin, Diclophenac, Hydrocortison, Xylometazolin, Diphenhydramin, Calcitonin, Ciclosporin, Indomethacin und Insulin.
- 15. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend bis zu 10 Gew.-% mindestens eines Alkohols ausgewählt aus Ethanol, 1-Propanol und 2-Propanol.
- 16. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend mindestens einen Puffer mit hoher Pufferkapazität im Bereich von pH 5,5-8,0, bevorzugt etwa pH 6,5.
- 17. Phospholipidgel nach Anspruch 16, worin der Puffer ausgewählt ist aus BISTRIS, Phosphatpuffer, Hydrogencarbonatpuffer, Maleatpuffer, HEPES, TRIS und MOPS.
- 18. Phospholipidgel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, das frei von sonstigen Verdickungsmitteln, Emulgatoren, Konsistenzgebern und/oder Gelbildnern ist.
- 19. Kosmetische oder pharmazeutische Formulierung, umfassend ein Phospholipidgel nach einem der Ansprüche 1-18.
- 20. Kosmetische oder pharmazeutische Formulierung nach Anspruch 19 zur topischen Applikation.
- 21. Kosmetische oder pharmazeutische Formulierung nach Anspruch 19, wobei es sich um ein Lippengel, Nasengel, Augengel, Vaginalgel oder Analgel handelt.
- 22. Verwendung eines Phospholipidgels nach einem der Ansprüche 1-18 zur Herstellung einer kosmetischen oder pharmazeutischen Formulierung.

WO 01/13887

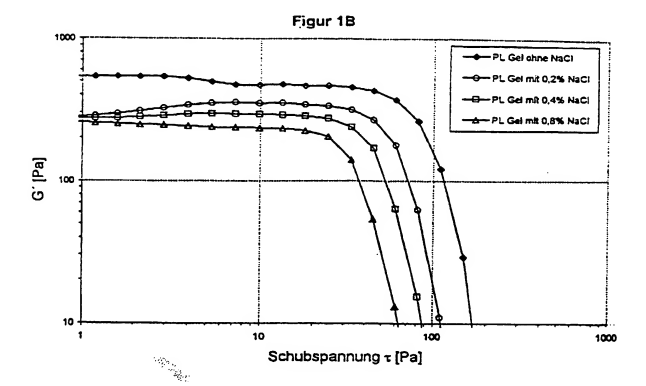
PCT/EP00/07993

28

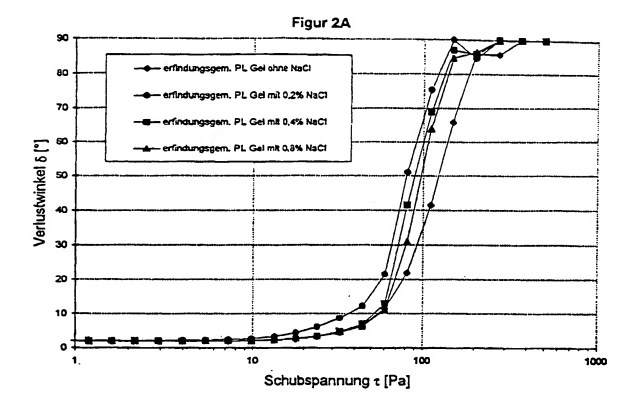
23. Verfahren zur Herstellung eines Phospholipidgels nach einem der Ansprüche 1-18 oder einer kosmetischen oder pharmazeutischen Formulierung nach einem der Ansprüche 19 bis 21, worin das Gel durch Mischen der Bestandteile unter Vakuum oder unter Inertgasatmosphäre hergestellt wird.



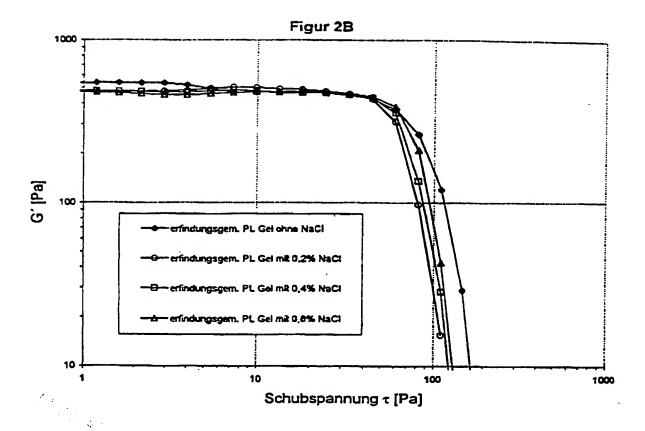
THIS PAGE BLANK (USPTO)



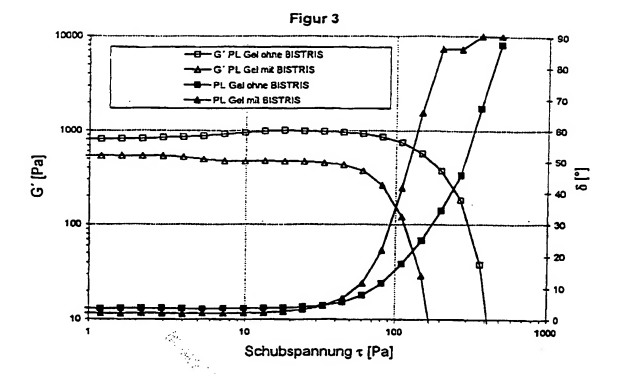
THIS PAGE BLANK USPO



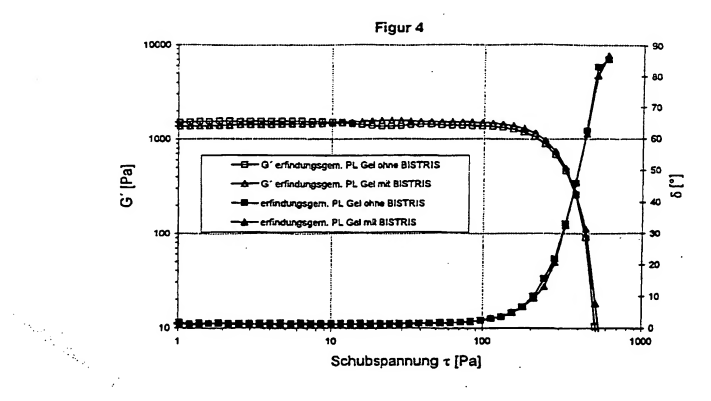
THIS PACE BLANK USPION



THIS PAGE BLANK (USPTO)



THIS PAST BLANK IBERTO



WO 01/13887

THIS PAGE BLANK USPIO

1